⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

平2-138260

2 1 3

8413-4C

8413-4C 6742-4C\*

審査請求 未請求 請求項の数 11 (全20頁)

◎発明の名称

1-アリール-3-キノリンカルボキサミドおよび1-アリール-

3 - イソキノリンカルポキサミド

②特 頤 昭63-296374

20出 願 昭63(1988)11月25日

優先権主張

千嘉

@発 明 者

エドワード・ジェイ・アメ

W=1---1

アメリカ合衆国ニユージヤージー州 (07060) ウオレン。

グラムコウスキー

弁理士 高木

オーエンズドライブ 7

勿出 願 人

ヘキスト - ルセル・フ

アメリカ合衆国ニュージャージー州 (08876) サマービ

アーマシュウテイカル

ル. ルート 202-206 ノース (番地なし)

ズ・インコーポレイテ

ッド

個代 理 人 最終頁に続く

外2名

1.発明の名称

1-アリール・5-キノリンカル

**水キサミドおよび1-アリール-**

3 - イソキノリンカルポキサミド

#### 2.特許請求の範囲

#### 1) つぎの式 1

(式中 WXYZR は 2 価の基 N-CH=C-C=O、

N-CH2-CH-C=0、N-CH2-C=C-OH、C=N-CH-C=0 または C=N-C=C-OH であり、 R<sup>1</sup> および R<sup>2</sup> は独 立してハロゲン、低級アルキルまたは低級ア ルコキシであり、 R<sup>3</sup> は置換または非置換のフ エニル、ピリジル、ピリミジル、ピラジニル、 トリアジェル、チアゾリル、チアジアゾリル、イソオキサゾリル、オキサジアゾリル、キノリル、インキノリルまたはベンゾチアゾリルでありそして血むよび口は独立してOまたは1の値を有する整数である)で表される化合物、その光学対象体および医薬的に許容しうる酸付加塩。

- 2) R<sup>3</sup> が置換または非置換のフェニル、ピリジル、ピラジニル、チアゾリル、イソオキサゾリルまたはペンゾチアゾリルである請求項1 記載の化合物。
- 3) R3 が低級アルキルまたはハロゲンで置換されるるフェニル、ピラジニル、ピリジルまたはチアゾリルである請求項1配数の化合物。
- 4) 1.2 ジェドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニル・N フェニル 3 キノリンカルポーキサミドである請求項1 記載の化合物。

BEST AVAILABLE COPY

- 5) 1.4 ジヒドローN (4 メチル-2 -チアゾリル) - 4 - オキソ-1 - フェニル-5 - キノリンカルポキサミドである請求項1 記載の化合物。
- 6) N-(5-クロロ-2-ピリジニル)-4
   ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキノリンカルボキサミドである請求項1:記載の化合物。
- 7) N-(3-クロロフエニル)-4-ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキノリンカルポキサミドである請求項1記載の化合物。
- 8) N-(5-プロモ-2-ピリジニル)-1.2
   ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フェニル
   3-キノリンカルポキサミドである請求項 1 記載の化合物。
- 9) 活性成分としての請求項 1 記載の化合物を よびそのための適当な担体を含有する医薬組

(式中 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>5</sup>、m およびn は前述の定義を有する)の化合物を得、

b) 場合により上記式 ie/1b の化合物を酸化 してつぎの式 ic

(式中 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、 ロおよび n は前述の定義 を有する)の化合物を得るかまたは

c) つぎの式も

成物。

10) 抗炎症および/または鎮痛作用を有する医薬を製造するための請求項1 記載の化合物の使用。

#### 11) a) つぎの式 2

(式中 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、 m および n は 翻求項 1 記載の 定義を有する)の化合物を式 R<sup>5</sup>NH2 (式中 R<sup>5</sup> は請求項 1 記載の定義を有する)のアリール アミンで処理してつぎの式 la および lo

(式中 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、m かよびn は前述の定義を有する)の化合物を式 R<sup>3</sup>NH2 (式中 R<sup>3</sup> は前述の定義を有する)のアリールアミンと反応させてつぎの式 id かよび [e

(式中 R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、m かよびn は 削減の定義を 有する)の化合物を得ることからなる請求項 1 配載の化合物を製造する方法。

# 3.発明の詳細な説明

本発明はつぎの式!

(式中 R4 は低級アルキル、低級アルコキシ、トリフルオロメチル、ニトロまたはハロゲンからなる群より選択される基でありそしてpは 0 ~5 の値を有する整数であり、その際pの各値について R4 は同一または相異なることができる)を有するフェニル基である:

# (b) R<sup>3</sup> がつぎの式

(式中 R<sup>4</sup>は低級アルキル、低級アルコキシまた はヘロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 ~ 4 の値を有する整数であり、そ の鉄 p の各値について R<sup>4</sup> は同一または相異なる ことができる)を有するピリジル基である; 独立して 0 または 1 の値を有する整数である)で表される 1 - アリール - 3 - キノリンカルポキサミド かよび 1 - アリール - 3 - イソキノリンカルポキサミド、その光学対象体並びに医薬的に許容しうる酸付加塩に関する。本発明の 1 - アリール - 3 - キノリンカルポキサミド および 1 - アリール - 3 - イソキノリンカルポキサミドは抗炎症剤 かよび 3 痛剤として有用である。

好ましい類様として本発明は R3 が置換かよび 非置換のフェニル、ピリ ジル、ピラ ジニル、チ アゾリル、イソオキサゾリルかよびペンゾチア ゾリル基からなる群より選択される式 I の化合 物に関する。

本発明のキノリンカルボキサミドおよびイッキノリンカルボキサミド類の下位群は下記の定義を有する式1の化合物である。

#### (a) R<sup>5</sup>がつぎの式

#### (c) R5 がつどの式

(式中 R\* は低級アルキル、低級アルコキシまたはハロゲンからなる群より選択される基でありそしてpは 0~2の値を有する整数であり、その誤pの各値について R\* は同一または相異なることができる)を有するピリミジル基である:

#### (d) R3 がつぎの式

(式中 R\* は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロダンからなる群より選択される基であり、 そして p は 0 ~ 2 の値を有する整数であり、そ の際 p の各値について R\* は同一または相異なる ことができる)を有するピラジニル基である;

#### (e) R<sup>3</sup> がつきの式

(式中 R<sup>4</sup>は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロダンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) を有するチアソリル基である;

#### (か 飛がつぎの式

(式中R\*は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは0~2の値を有する整数であり、そ の原pの各値について R\*は同一または相異なる ことができる)を有するトリアジニル基である;

#### (g) R<sup>5</sup> がつぎの式

を有するオキサジアソリル基である;

(j) R<sup>3</sup>がキノリル店の一方または両方の環に かいて低級アルキル、低級アルコキシまたはハ ロゲンからなる群より独立して選択される2個 までの置換基によつて場合により置換されそし てその原該置換基は窒素原子以外の前記環に結 合している2-、3-、4-、5-、6-、7-または 8-キノリル基である;

(L) R<sup>3</sup> がイソキノリル基の一方または両方の 環において低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より独立して選択される 2 個までの置換基によつて場合により置換され そしてその際該置換基は窒素原子以外の前記環 に結合しているつぎの式

を有するイソキノリル基である;

(式中 R<sup>4</sup> は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) な有するチアジアソリル基である;

#### (h) R3 がつぎの式

(式中 R\* は低級アルキル、低級アルコキシまたはハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である) を有するインオキサゾリル基である;

#### (i) R<sup>3</sup> がつぎの式

(式中 R<sup>4</sup> は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロダンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 または 1 の値を有する整数である)

#### (1) R<sup>3</sup> がつぎの式

(式中 R<sup>4</sup> は低級アルキル、低級アルコキシまた はハロゲンからなる群より選択される基であり そしてpは 0 ~ 4 の値を有する整数であり、そ の原pの各値について R<sup>4</sup> は同一または相異なる ことができる)を有するペンソチアソリル基で ある、

- ₪ mが0である、そして
- (o) nが O である。

本明細書中に使用される以下の基については 下記の定義が適用される。

「低級アルキル」は不飽和を含有せずそして 式-C<sub>x</sub>H<sub>2x+1</sub> (ここで x は 1 ~ 7 の整数である) を有する線状または分枝鎖状非環式炭化水素基 を意味する。例としてはメチル、エチル、1プロピル、2 - プロピル、1 - プチル、1 - ペンチル、2 - ペンチル、3 - ヘキシルおよび4 - ヘプチルがある。好ましい低級アルキル基はxが1または2である基である。

「低級アルコキシ」は式 -OC<sub>x</sub>H<sub>2x+1</sub> (ここでxは1~7の整数である)で扱される非環式有機基である。例としてはメトキシ、エトキシ、1-シよび2-プロポキシ、1.2-ジメチルエトキシ、1-プトキシ、1-かよび2-ペントキシ、3-ヘキソキシおよび4-ヘプトキシがある。好ましい低級アルコキシ基はxが1または2である基である。

「ハロゲン」はフツ素、塩素、臭素および沃 素基からなる群のうちの一つである。好ましい ハロゲンは臭素蓋または塩素基である。

「 アリール」は**世換基の各々が**独立して低級 アルキル、低級アルコキシ、ハロダンまたはト リフルオロメチルである置換券 5 餌までによつ て場合により置換されるフエニル蓋である。

本発明の1-アリール-3-キノリンカルポ キサミドおよび1-アリール-3-イソキノリ ンカルポキサミドは下記の反応スキームに説明 の方法により合成される。

# 反応スキームA

式中 $\mathbf{R}^1$ 、 $\mathbf{R}^2$ 、 $\mathbf{n}$  かよび $\mathbf{n}$  は前述の定義を有しそして Arは前述の定義を有する芳香族芸 $\mathbf{R}^3$ である。  $\underline{\mathbf{\delta}(\mathbf{a})}$ 

#### 反応スキーム B

式中 $R^1$ 、 $R^2$ 、n かよびn は前述の定義を有しそして Arは前述の定義を有する芳香族基 $R^3$  である。 <u>6b</u>

反応スキームA K 説明のように、本発明のキ ノリンカルポキサミド類は 1 - アリール - 2,3 - ジェドロ・4 - (1H) - キノロン1を1-アリール-1.2 - ジェドロ-4-ヒドロキシ-3
- キノリンカルボン酸のエチルエステル2 に変換し、それをアリールアミン3で処理して1アリール-4-ヒドロキシ-3-キノリンカルボキサミド4(互変異性体 4a および4b として存在している)を製造し、次いでそれを場合により酸化して対応する4-オキソ誘導体5にする。

2.3 - ジェドロー 1 - フェニルー 4 - (1H)
- キノロン 1 の製造は本技術分野でよく知られている。例えば Hurd, C.D. 氏等著「J. Am. Chem. 8oc.」
76 . 5065(1954)を参照されたい。そこには閉環試案としてポリ燐酸を用いて N, N - ジフェニルー β - アラニンを環化することによる 2, 3 - ジェドロー 4 - (1H) - キノロンの製造が記載されている。キノロン 1 の変換はアルカリ金属水素化物(例えば水素化カリウム、水素化ナト

テトラヒドロフランがより好ましい。

カルボキサミド 4 の酸化は約 0°から溶媒媒体の遺流温度までにおいて適当な酸化剤(例えば二酸化マンガン、過マンガン酸パリウム)で処理することにより達成される。この酸化は適当な有機溶媒(例えばペンセン、トルエン、キシレンのような炭化水素または例えばジクロロホルムのようなハロ炭条)の存在下で行うのが望ましい。

反応スキームBに説明のように、1-Tリール・4-ヒドロキシ・3-イソキノリンカルポン酸エチルエステル 6 のアミノリシスによつて1-アリール・3-イソキノリンカルポキサミドで(互変異性体 7a および7b として存在している)が製造される。1-アリール・4-ヒドロキシ・3-イソキノリンカルポン酸のエチルエステルの製造は本技術分野においてよく知られ

リクム、水素化リチウムであるが、水素化ナトリクムがより好ましい)の存在下でのジェチルカルボネートによる処理によつて進行される。 典型的には、この縮合は適当な有機溶媒の存在下に約20°から溶媒体の透流温度までにかが好たがある。この反応は透流条件下で行うのが好ましい。 適当な 群供としては 芳香族 炭化 水素(例えば ペンゼン、 キシレン、 トルエン)、 ジメチルスルホキシドまたは ジメチルホルム アミトを挙げることができる。 ペンセンがより好ましい。

アリールアミン 3 での処理によるエステル 2 のアミノリシスは通常適当な有機溶媒の存在下に約 2 0°から溶媒媒体の遺流温度までにおいて行れる。好ましくはこの反応は遺流条件下で行れる。適当な溶媒としてはエーテル溶媒例をはテトラヒドロフラン、 ジェチルエーテル、 1.2 - ジメトキシエタン、ジオキサンが挙げられる。

ている。例えば Marsili 氏等着「Ann. Chim. J<u>52</u> 、 112(1962)を参照されたい。エステル6のア ミノリシスは約20°から溶媒媒体の遺流温度に おいて非反応性有機裕媒の存在下でのアリール アミンろによる処理によつて遂行される。 遊当 な潜媒としては例えばテトラヒドロフラン、ジ エテルエーテル、1,2 - ジメトキシエタンかよ びジオキサンのようなエーテル溶媒並びに例え ばペンセン、トルエンおよびキシレンのような **炭化水泵を挙げることができる。溶媒の選択は** 反応させる個々のアリールアミン 3 によつて変 えられる。一般にペンセンまたはテトラヒドロ フランがより好ましい。この反応は塩基性条件 下で行うのが望ましい。適当な塩基としてはて ルカリ金属水素化物が挙げられるが、水素化ナ トリウムがより好ましい。生成物の収量を増加 させるにはこの反応を超音波浴中で行うのが望

ましい。

本発明化合物には下記の化合物を挙げることができる。

- 4 ヒドロキシーN- ( 4 メトキシフエニル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカルボキ サミド;
- 1.4 ジヒドロー 4 オキソー 1 フエニルー N - 〔2 - (トリフルオロメチル)フエニル) - 3 - キノリンカルポキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー N (3 -ニトロフエニル) - 1 - フエニル - 3 - キノ リンカルボキサミド;
- 3.4 ジヒドローNー (2 フルオロフエニル)- 4 オキソー 1 フエニル 3 イソキノリンカルポキサミド;
- 4 ヒドロキシー N ( 5 ニトロ 2 ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカ

ルーN-(2.3.5.6-テトラフルオロ-4-ピリジル)-3-キノリンカルポキサミド: 1.2-ジヒドロ-N-(3.5-ジナロモ-2-

ピリジル) - 4 - ヒドロキシ- 1 - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド;

- 1,4 ジヒドロ N ( 4 メチル 2 ピリジル) 4 オキソ 1 フェニル 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニル N (4 ピリミジル) 3 キノリンカルがキサミド;
- 1.4 ジヒドロ 4 オキソ 1 フエニル -N - (2 - ピリミジル) - 3 - キノリンカル ポキサミド:
- 4 ヒドロキシ- N (4 メチル- 2 ピリミジル) 1 フェニル 3 イジキノリンカルボキサミド;

ルポキサミド;

- 3.4 ジヒドローN-(5 プロモー2 ピリ ジル) - 4 - オキソー1 - フェニル - 3 - イ ソキノリンカルボキサミド;
- 4 ヒドロキシ- N (3 ニトロ 2 ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカ ルポキサミド;
- 4 ヒドロキシーN (3 クロロ 2.5.6 -トリフルオロ - 4 - ピリジル) - 1 - フエニ ル - 3 - イソキノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (2 メトキシ 5 ピリジル) 1 フェニル 5 キノリンカルボキサミド:
- 1.4 ジヒドローN-(4.6 ジメチル-2 -ピリジル) - 4 - オキソー1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニ
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシーN (4 クロロー 6 メテルー 2 ピリミジル) 1
   フエニルー 3 キノリンカルポキサミド;
- 4 ヒドロキシ- 1 フェニル N (2 ピラジニル) 3 イソキノリンカルポキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 フェニル N ( 1.2.4 トリアジン 3 イル) 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロード ( 5.6 ジメチル 1.2.4 - トリアジン - 3 - イル) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミ ド:
- 4 ヒドロキシー N (2 クロロー 5 チア ゾリル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリン カルポキサミド:
- 1.2 ジヒドローN-(4.5 ジメチルー2 -

チアゾリル) - 4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル- 3 - キノリンカルポキサミド;

- 4 ヒドロキシ- 1 フエニル N ( 1,5,4 -チアジアゾール - 2 - イル) - 3 - イソキノ リンカルポキサミド;
- 1.4 ジヒドロ・N~(5-エチル~ 1.3.4 -チアジアゾール・2-イル) - 4-オキソー 1-フエニル・5-キノリンカルポキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 フェニル N (2 メルカプト 1.3.4 チアジアゾール 5 イル) 3 キノリンカルポキサミド;
- 4 ヒドロキシ- N (5 ニトロー 2 チア ゾリル) - 1 - フエニル - 5 - イソキノリン カルボキサミド;
- 4 ヒドロキシ N ( 5 メチル 1,3,4 -オキサジアゾール - 2 - イル) - 1 - フェニ

ンカルボキサミド;

- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (4 メトキシ 2 ベンゾチアゾリル) 1 フエニル 3 キノリンカルボキサミド:
- 1.2 ジヒドローN-( 5.6 ジメチル- 2 ベンゾチアゾリル) 4 ヒドロキシ- 1 フエニル- 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロ 6.7 ジメチル 4 ヒドロキシ 1 フェニル N フェニル 3 キ ノリンカルボキサミド;
- 6 クロロ 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリ ンカルポキサミド;
- 6.7 ジクロロー 1.4 ジヒドロー 4 オキソ - 1 - フエニル・N-(2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド;
- 1.2 リヒドロー 6.7 リメトキシー 4 ヒド

ルー3-イソキノリンカルボャサミド:

- 4 ヒドロキシー 1 フェニル N (3 キ ノリル) - 3 - イソキノリンカルボキサミド;
- 3.4 ジヒドロ・4 オキソ・1 フェニル・N (5 キノリル) 3 イソキノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシー 1 フェニル N (6 キノリル) 3 キノリンカルボキサミド;
- 1.4 ジヒドロ 4 オキソ 1 フェニル N (8 キノリル) 3 キノリンカルポャサミド;
- 1.2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ N (2 -メチル - 4 - キノリル) - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミド;
- 1.2 ジヒドロー 4 ヒドロキシ N (5 -イソキノリル) - 1 - フエニル - 3 - キノリ

ロキシ- 1 - フエニル - N - ( 4 - メチル - 2 - チアゾリル) - 3 - キノリンカルポキサミド;

- 1.2 ジヒドロ・1 (4 クロロフエニル)
   4 ヒドロキシ 1 フエニル N フエニル 3 キノリンカルポキサミド;
- 1,2 ジヒドロ 4 ヒドロキシ 1 (4 -メチルフエニル) - N - (2 - ピラシニル) - 3 - キノリンカルボキサミド; および
- 4 オキソ・1 フエニル 1.2.5,4 テトラ ヒドロ - N - (2 - チアゾリル) - 3 - キノ リンカルポキサミド

本発明化合物は哺乳動物の炎症を抑制することができるので抗炎症剤として有用である。該化合物の活性はカラゲーニンで誘起されるラットの足の浮腫の抗炎症検定で剤定される(「Proc. Boc. Exptl. Biol. Med. 」111、544(1962)およ

び「J. Pharmacol. Exp. <u>」166</u>、90(1969)参照)。 いくつかの本発明化合物に関する抗炎症性試験 の結果は第1数に示すとおりである。

	化	合	<b>9</b> 55	 抑制%
	-		キシー 1 - フ ンカルポキサ	- 28%
			キシー 1 - フ リンカルポキ!	- 2 4 %
			'-1-フエニ ンカルポキち	- 2 5 %
			!-1-フエニ  ンカルポキ5	 -23%
			ハー2-チアソ 3-キノリン	- 2 8 %
アスピリ	v			-29%

経口による100m/kgのスクリーニング投与量

本発明化合物の抗炎症活性はまた、ラットに

(footpad) に注射した。試験化合物懸濁液(10m&/kg)をアジュパント懸濁液注射の前日に経口投与し、その投与を21日間毎日続けた。ラット10匹からなる1つの群を供試楽物のために使用した。この供試薬物とともに標準群、アジュパントを注射された対照群かよび注射されたかつた対照群を実験した。対照動物はピヒクル(10m&/kg)を摂取した。C.A. Winter 氏等着「Proc. Boc. Exp. Biol. Med.」111、544(1962)に記載の方法によつて、前記アジュパント懸濁液を投与した日かよびその後の日(通常5日目、10日目、18日目かよび21日目)に注射された足かよび注射されなかつた足の各容量を測定した。

足(注射された足および注射されなかつた足) の容量の抑制%は以下の式によつて計算した。 おけるアジュペント誘起の多発関節炎症候でも 翻定される。この活性は C.M. Pearson 氏等者「Arthritie and Rheumatism 」 2、440(1959) に記載の と同様の手法によって測定した。

体重が 150 ~ 175 g であるチャールズリパーウイスタルルイス (Charles River-Wietar Lewis) ラット 1 0 匹からなる各群を別個に収容し、ラット 1 0 匹からなる各群を別個に収容し、ラット用の規則正しい食餌を与えた。水は任意に与えた。前配アジュパントはミクロパクテリウムプチリカム (Mycrobacterium butyricum) (ミシガン州アトロイトの Difco Laboratories 社製) 75 写をホワイトパラフインオイル 1 0 配中に懸濁して投与前に室園で 2 時間提件し続けることによつて調製した。試験化合物は薬物を水中に懸濁し、懸濁液 1 0 配当たりトウイーン 80 1滴を加えることによつて調製した。このアジュパント懸濁液 (0.1 ml) をラットの左後足の支即皿

注射された(または 楽物処置された場 注射されなかつた) 台の平均の足容量 対照の場合の平均の 変化 足容量変化

抑制% =

注射された(または注射されなかつた) 対照の場合の平均足容量変化

本発射化合物のいくつかに関して行つたアジュペント生起の多発関節炎症候の試験手法の結果は下配第2級に示すとおりである。

### 第 2 表

化合物	アジン・シト 処置の足	在射され がかった足
1,2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - フエニル - 3 - キノリン カルポキサミド <sup>2</sup>	-5 %	-26%
N - (5 - プロモ - 2 - ピリジニル) - 1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルポキサミド <sup>2</sup>	- 2	-22%
1.4- ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェ ニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キ ノリンカルボキサミド <sup>2</sup>	-7 %	-23%
1.4-ジヒドローN-(4-メチル-2 ーナアゾリル)-4-オキソ-1-フエ ニルー3ーキノリンカルポキサミド <sup>2</sup>	-12%	-26%

7	-22%	-33%
アスピリン <sup>2</sup>	- 2.29/	7.70/
N-(5-クロロ-2-ピリジニル)- 4-ヒドロキシ-1-フエニル-5-イ ソキノリンカルポキサミド <sup>2</sup>	-22%	-38%
4 - ヒドロキシ- 1 - フエニル - N-(2 - ピリジケ) - 3 - イソキノリンカルポ キサミド	+1 %	-17%

- 2 経口による5 0 mg/kgのスクリーニング投与量
- 3 経口による 4 5 m/kgのスクリーニング投与量

英定治療の必要な息者に本発明化合物を1日 当たり体重1㎏につき経口、非経口また投与したな力が投与量約1~約300 mで投投与量約1~約400 mで投与自で投与する。1日日で投りからなりませんの設ましいのの対するのの対するのの対すれるのの対すれるの投与量であるとは理解されるのなりをであることは理解されることに対しているのがはないのであることは理解されるであることは理解されるのの必要されるであることは理解されるであることに対しているのの必要されるであることは理解されるであることに対している。

間(writhe)が生起される。

体重が18~309である雄マウス(チャールズリバー、CD-1)を全部で28匹、時間応符に関して用いる。被験動物は任意に食物と水を摂取する。試験化合物を蒸留水中に溶解させるかまたは適当な表面活性剤例えばトウイーン80を1済含有する蒸留水中に懸倒させる。

前記フェニル・p・キノンを投与する15分前、30分前、45分前をよび60分前に5匹の動物からなる4つの群(20匹の動物)には設けるもかを皮下または経口投与する。対照は1つの群当たり2匹の動物)は等容量のピピタの投与に10分類取する。クェニル・p・キノンの投に10分類取する。各対なに10分類数する。クロで5分後に10分類数する。クロで5分後に10分類数する。クロで5分後に10分類数する。クロで5分後に10分類数する。クロで5分後に10分類数する。クロで5分類を配録する。クロで5分類を配録する。クロで5分類を配録する。クロで5分類を配録する。クロで5分類を配録する。クロで5分類を配録する。クロで5分類を配録する。クロで5分類を配録するのである。

う。本明細書中に記載の投与量は単に例示であって、本発明の範囲または実施を制限するものではない。

# 対照群の支苦悶 - 楽物群の支苦悶 ×100

供試棄物活性のピーク時に1つの群当たり10 匹の動物を試験する以外は、前配の時間応答の 場合と同じ方法で投与量範囲の測定を行う。5 匹の動物、4つの供試薬物群がよび1つのピヒ クル対照を用いる。動物に投与し、無作為な方 法を用いて試験する最大の抑制%を有する時間 をピーク時とみなす。

計算値の BD<sub>50</sub>、すなわち試験化合物が 5 0 % 苦悶を抑制する投与量はコンピュータによる一次回帰分析によつて測定する。本発明化合物のいくつかについてのフェニル-p-キノン苦悶検定の結果は下配第 3 表に示すとおりである。



#### 第 3 表

化合物	鉄痛活性 (皮下に よる 20mg/kgのス クリーニング投与 量での苦悶抑制%)
N-(3-クロロフエニル)-4-ヒドロ キシ-1-フエニル-3-イソキノリンカ ルポキサミド	5 1 %
N- (5-クロロ-2-ピリジニル) - 4 -ヒドロキシ-1-フエニル-3-イソキ ノリンカルがキサミド	5 7 %
1,2- ジヒドロ- 4 - ヒドロキシ- 1 - フ エニル- N - (2 - ピラジニル)- 3 - キ ノリンカルボキサミド	3 1 %
N- (5-プロモ-2-ピリジニル) - 1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フ エニル-3-キノリンカルポキサミド	3 9 %
1.2- ジヒドロ- 4 - ヒドロキシ- N - (4 - メチル- 2 - チアゾリル) - 1 - フエニ ル- 3 - キノリンカルポキサミド	3 6 %
1.4-ジヒドロ-N-(6-メチル-2-ピリジニル)-4-オキソ-1-フエニル -3-ヰノリンカルボキサミド	3 5 %
1.4ージヒドローN-(5-メチル-2- ピリジニル)-4-オキソ-1-フエニル -3-キノリンカルポキサミド	30%

に投与することができる。本発明の1-アリール-3-キノリンカルボキサミドおよび1-アリール-3-イソキノリンカルボキサミドはそれ自体で有効であるけれども、安定性、便宜性、溶解性増大等のためにそれらの医薬的に許容し
うる酸付加塩の形態で調製されかつ投与されう

RD<sub>50</sub>=32.8**%/kg** (皮下)

アスピリン

**5** .

医薬的に許容しうる酸付加塩の好ましいものとしては鉱酸例をば塩酸、硫酸、硝酸等の塩、一価カルポン酸例をば酢酸、プロピオン酸等の塩、二価カルポン酸例をばコハク酸の塩並びに三価カルポン酸例をばクエン酸等の塩を挙げるとができる。

本発明化合物の有効量は例えば不活性希釈剤または食用担体とともに経口投与されうる。それらはセラチンカプセル中に對入されるかまたは検剤に圧離されうる。経口治療投与の場合に

植痛治療を必要とする患者に本発明化合物を1日当たり体重1㎏につき1~300gの経口、非経口または静脈内有効量として投与すると無痛覚が得られる。1日当たり体重1㎏につき約1~約100gの投与量で有効な無痛覚を与える化合物が特に望ましい。しかしながら、いず範囲は多いであるにとつての具体的な投与量をであるとは型がいたよう。さらかいなり、ないであることは理解されよう。ではないとと要解されよう。

本発明化合物の有効量は、種々の方法のいずれかで、例えばカプセルまたは髪剤で経口的に、 蔵菌性溶液または懸濁液の形態で非経口的に、 そしてある場合には蔵菌性溶液の形態で静脈内

は前配化合物を試形剤とともに混入して、錠剤、トローチ、カプセル、エリキシル、 暦海符の形態できる。これらの製剤は少くとも 0.5%の活性化合物を含有すれるのが、 このがよい。 このがは単位重量の 4% ~約のからには単位重量の 4% ~約のからには単位重量が得られるいる。 この量がなりなりない。 この量がなりなりない。 なりなりないの話性である。 本発明による好きしい組成物を含有は軽回投与単位剤形が 10~300mmの活性化合物を含有するように調製される。

袋剤、丸剤、カプセル、トローチ等はまた以下の成分をも含有することができる。すなわち結合剤例をば微結晶性セルロース、トラガカントゴムもしくはセラチン;賦形剤例をはアンプンもしくはラクトース;崩壊剤例をはアルギン

康、プロモゲル (Promogel<sup>TM</sup>) 、コーンスターチ 等:両滑列例をぱステアリン酸マクネシウムも しくはステロテックス (Sterotex): 清沢剤例え ばコロイド性二酸化珪素および甘味剤例えばス クロースもしくはサツカリン、または香味剤例 えばペパーミント、サリチル酸メチルもしくは オレンジ香料を含有することができる。単位剤 形がカプセルである場合には前配型の物質の外 に液状担体例えば脂肪油を含有することができ る。その他の単位剤形はその投与量単位の物理 学的形態を調整するその他種々の物質例えばコ ーテイング剤を含有することができる。すなわ ち錠剤または丸剤は額、セラックまたは他の腸 帝コーテイング剤で被覆されりる。シロップ剤 は活性化合物の外にスクロースおよび/または その他の甘味剤、保存剤、色素、着色剤かよび /または香料を含有することができる。これら

種々の組成物を関製する際に用いられる物質は、 その使用量において当然製薬的に純粋かつ無毒 でなければならない。

非経口治療投与の場合には、本発明の活性化合物を溶液または懸濁液中に混入させることができる。これらの製剤は少くとも0.1%の活性化化合物を含有すべきであるが、しかしその重量の0.5~約50%で変更させてもよい。このような観が得られるような量である。本発明による好ましい組成物をよりな製剤は、非缺口投与量単位が0.5~100mの活性化合物を含有するように調製される。

前配溶液または懸濁液はまた以下の成分を含有してもよい。 故園希釈 剤例えば注射用蒸留水、生理学的塩溶液、不揮発油、ポリエチレンクリコール類、クリセリン、プロピレングリコール

またはその他の合成溶供:抗菌剤例えばペンジルアルコールまたはメチルパラペン類 歌水東ナト 別例えばエテレート 化剤 例えばエテレン 改塩 は が できる。 ない、このできる。 ない、このできる。 ない、このできる。 ないできる。

以下に本発明を実施例により説明するが、それらは本発明を限定するものではない。

#### 夹施例 1

4 ~ ヒドロキシ- 1 - フェニル - N - (2 - ピリジル) - 3 - イソキノリンカルポキサミド ペンセン 100 W中にかける水素化ナトリウム (50%油状分散液として) 1149の提拌スラ

元常分析値 (C21H15N3O2 として)

С% Н% N%

計算值: 73.88 4.42 12.31

突測値: 73.53 4.48 12.55

#### 実施例 2

4 - ヒドロキシー N - ( 6 - メテル - 2 - ピリ ジル) - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカル ポキサミド

スラリーを 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル - 3 - イソキノリンカルボン酸エチルエステル 1 0 9 で処理し次いで 1 0 時間遺焼した。その後反応混合物を室温に冷却しそして水で冷却した。得られた沈股を酢酸エチルから再結晶し、次いでさらにアセトンから再結晶して N - (3 - クロフェニル) - 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル - 3 - イソキノリンカルボキサミド & 19 (48%)を得た。 触点 195~197℃

元 宋 分 析 値 (C22H15CLN2O2 として)

C% H% N%

計算額: 70.49 4.03 7.47

実測値: 70.68 4.07 7.66

# 突施例 4

N - (5 - クロロ - 2 - ピリ ジル) - 4 - ヒド ロキシ - 1 - フェニル - 3 - イソキノリンカル ポキサミド クロロメタンから再結晶して4-ヒドロキシーN-(6-メチル-2-ピリジル)-1-フェニル-3-イソキノリンカルポキサミド 8.49 (69%)を得た。融点261~263℃

元 素 分 析 値 (C22H17N3O2 として)

C% H% N%

計算值: 74.34 4.82 11.82

実測値: 74.12 4.98 11.73

#### 実施例 3

N - ( 3 - クロロフエニル ) - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 - イソキノリンカルポキサ ミド

ヘキサンで洗浄した水条化ナトリウム 4.08% を乾燥テトラヒドロフラン 150 ml 中に入れた提 拌スラリーを、テトラヒドロフラン 1 0 ml 中に 帝解した 3 - クロロアニリン 10.8% の溶液で処 理し、超音波浴中に 3 0 分間浸した。この掛料

乾燥テトラヒドロフラン 100 ㎡中における水 未化ナトリウム23gの提拌スラリーを2-丁 ミノー5-クロロピリジンム19で処理しそし て超音放浴中に30分間浸した。次いで提拌ス ラリーを4~ヒドロキシー1-フェニル-3-イソキノリンカルポン酸エチルエステル7.0% をテトラヒドロフランフOnd中に溶解した溶液 で処理し次いで16時間遺流した。次化この裕 液を室温に冷却しそして水20以で冷却した。 得られた沈殿をメタノール水溶液 500 単中に溶 解し、二酸化炭素ガスで処理した。沈酸を温り メテルホルムアミド 500 叫から再結晶してN-(5-クロロー2-ピリジル)-4-ヒドロキ シー1ーフエニルー3-イソキノリンカルポキ サミド7.59(84%)を得た。 触点 249~251℃ 元 素 分 析 値 (C21H14C4N5O2 として)

C% H% N%

計算値: 67.11 3.75 11.18

実剛値: 67.28 4.03 11.19

#### 夹施例 5

1.2 - ジヒドロ・4 - ヒドロキシ・1 - フェニル - N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキサミド

#### 工程 1

水衆化ナトリウム 7.2 9をベンセン 200 配中 に入れて撹拌したスラリーに 2.3 ー ジェドロー 1 ーフェニルー 4 (1 H) ー キノロン 2 9 9を ベンセン 200 配中に溶解した溶液を滴加した。 このスラリーを室温で 1 時間撹拌した、得られた チルカルポネート 23.69 で処理した。 得られた 懸濁液を 5 時間遺流し、室温に冷却して水 200 配で冷却した。有機相を分離し、無水発さ マグネシウムで乾燥し、炉過し次い

時間遺硫した。揮発性物質を蒸発させて残留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー(シリカゲル:溶離剤として1:1酢酸エチルーへキサンを使用)により積製して1.2 - ジヒドロー4-ヒドロキシー1-フェニルーN-(2-ピリグル)-3-キノリンカルボキサミド3.7%(73%)を得た。融点145℃(分解)

元 次 分 折 値 (C21H17N3O2 として)

C% H% N%

計算值: 73.45 4.99 12.23

実測値: 73.45 5.03 12.16

# 実施例 6

1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー N - (5 - メチル - 3 - イソオキサンリル) - 1 - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド

3 - アミノ - 5 - メチルイソオキサゾール20 8 および 1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 た。 残留物を高速液体クロマトグラフイー (シリカゲル: 溶離剤として ジクロロメタンを使用) により 精製して 1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキン-1 - フエニル - 3 - キノリンカルボン酸エテルエステル 2 2 4 9 (5 9 %) を得た。 ジェチルエーテルから 再結晶して分析 試料を得た。 融点 103~106℃

元素分析値 (C18H17NO3 として)

C% H% N%

計算值: 73.19 5.80 4.74

実測値: 72.95 5.83 4.67

工程 2

2-Tミノピリジン289かよび1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フェニル-3-キノリンカルボン酸エチルエステル4.29をトルエン 190 xl 中に搭解した搭液を4 L モレキュラーシープ109含有のソックスレー装置中で16

- フェニル - 3 - キノリンカルボン酸エチルエステル 5.5 9をトルエン 260 配中に溶解した溶液を 4 Åモレキュラーシープ 1 0 9を含有するソックスレー装置中で 1 0時間 遺流した。 揮発性物質を蒸発させて強腐物を得、それを高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル:溶解 2 として 3:1 酢酸エチルーへキサンを使用)により精製して 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシートー (5 - メチル - 3 - イソオキサゾリル) - 1 - フェニル - 3 - キノリンカルボキサミド3.5 9(51%)を得た。 ジクロロメタンから 再結晶して分析試料を得た。 融点 1 48~150℃

元 条分 析 値 (C20H17N3O3 として)

С% Н% N%

計算值: 69.15 4.93 12.09

突御値: 69.16 5.16 11.89

实施例 7

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル - N - (2 - チアゾリル) - 3 - キノリンカルボキサミド

2-アミノチアゾール 4.089 および 1.2-ジャドロ-4-ヒドロキシー1-フェニルー3-キノリンカルボン酸エチルエステル 8.0 9 をトルエン 250 W中に溶解した溶液を 4 %モレキュラーシープ 1 0 9 含有のソンクスレー接置中にかいて3 0 分間 遺流した。 揮発性物質を蒸発させて残留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー(シリカゲル:溶離剤として1:25 酢酸エチルージクロロメタンを使用)により精製した。 得られた溶液を脱気しそして蒸発させた。残留物をジエチルエーテルから再結晶して1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシー1-フェニルーN-(2-チアゾリル)-3-キノリンカルボキサミド 6.35 8 (67%)を得た。 融点 2 2 0 で

により精製した。得られた溶液を脱気し次いで 蒸発させた。残留物をジェチルエーテルから再 結晶して 1.2 - ジェドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー N - フェニルー 3 - キノリンカル ポキサミド 7.55 f (65%)を得た。融点 120 で 元素分析値 (C22H18N2O2 として)

C% H% N%

計算値: 77.17 5.30 8.18

実調値: 77.37 5.42 B.16

实施例 9

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルポキサミド

2 - アミノピラジン 1208 9 かよび 1.2 - ジ ヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル - 3 -キノリンカルポン酸エテルエステル 25.0 9 をト ルエン 500 配中に溶解した溶液を 4 Åモレキュ (分解)

元素分析値 (C19H15N5O28 として)

С% Н% и%

計算值: 65.31 4.33 12.03

実測値: 65.14 4.35 11.96

突施例 8

1.2 - ジヒドロ・4 - ヒドロキシ - 1 - フェニル・N - フェニル・3 - キノリンカルポキサミ

アニリン 1263 9 および 1.2 ~ ジヒドロー 4 ~ ヒドロキシー 1 ~ フェニルー 3 ~ キノリンカルボン酸エチルエステル 10.09 をトルエン 250 m8中に溶解した溶液を 4 Åモレキュラーシープ 1 0 9 含有のソックスレー装置中において 2 4 時間遺流した。揮発性物質を蒸発させて幾留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー (シリカゲル:溶離剤としてジクロロメタンを使用)

ラーシープ208含有のソックスレー装置中で24時間還洗した。揮発性物質を蒸発させて設留物を得、それを高速液体クロマトグラフィー(シリカゲル:溶離剤として4%酢酸エチルージクロロメタンを使用)により特製した。 得られた溶液を脱気しないで蒸発させた。 強留物をジエチルエーテルから再結晶して 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー N - (2-ピラジニル) - 3 - キノリンカルボキサミド13.159(45%)を得た。触点 184~186℃

C% H% N%

計算值: 69.75 4.68 16.27

元 宋 分 析 値 (C20H16N4O2 として)

実調値: 69.38 4.51 16.25

**火施**例 10

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (4 -メチル - 2 - チアゾリル) - 1 - フエニル - 3 - キノリンカルボキサミド

2-アミノー4-メチルチアソール 14.5 9 かよび 1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシー1-フェニルー3-キノリンカルボン酸エチルエステル 25.0 9をトルエン 250 ml中に啓解した形被を4 人モレキュラーシープ 2 0 9 含有のソツクスレー 5 世間 遺硫した。輝発性物質を蒸発する。2 4 時間 遺硫した。薄粉性物質を蒸発する。2 4 時間 遺硫した。薄粉 体クロマル・グラフィー (シリカゲル:溶離剤として 2 % ジェチルエーテル・ジクロロメタンを使用 1 により 精製し アー・イーヒドロキシートー (4-メチルー2-ナアゾリル)-1-フェニルー3-キノリンカルボキサミド 2 0.79 (67%)を得た。融点 2 2 8~2 3 0 で

元 累 分 析 値 (C20H17N3O28 として)

物をジェチルエーテルから再結晶して 1,2 - ジ ヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - (6 - メチル -2 - ピリジル) - 1 - フエニル - 3 - キノリン カルボキサミド 5.30 g (43%)を得た。 触点74 ~7.7℃

# 元素分析値 (C22H19N3O2 として)

C% H% N%

計算值: 73.93 5.36 11.76

実別値: 74.08 5.59 11.82

#### 実施例 12

N - ( 5 - プロモ - 2 - ピリジル) - 1.2 - ジ ヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フエニル - 3 -キノリンカルボキサミド

2-Tミノー5-プロモピリジン2198 g お よび1.2-ジヒドロー4-ヒドロキシー1-フ エニルー3-キノリンカルポン酸エチルエステ ル250gをトルエン250 al中に溶解した溶液を C% H% N%

計算値: 6609 4.72 1156

実測値: 65.78 4.78 1142

#### 夹施例 11

1.2 - ジヒドロ・4 - ヒドロキシ・N - (6 - メチル・2 - ピリジル) - 1 - フェニル - 3 - キノリンカルボキサミド

2-アミノー 6-メチルピリジン 5.499 および 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニル・ 5 - キノリンカルボン酸エチルエステル 10.09 をトルエン 250 配中に溶解した溶液 4 とした。 揮発性物 質を スマーシープ 1 0 9 2 発性物 質を スローを置中で一夜 遊流した。 揮発性物 ロマト をせて残留物を 得、 それを高速液体クロマトの 酸 して 2 % 配限 フィー (シリカゲル: 帝離 剤として 2 % 配限 した アルー ジクロロメ タンを 使用) により 精製した 2 % の 2 % の 2 % の 3 % の 3 % の 4 % の 4 % の 5 % の 6 % の

# 元素分析値 (C21H16BrN5O2 として)

С% н% и%

計算值: 59.73 3.82 9.95

突測值: 59.67 3.92 9.84

#### **実施例** 13

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -N - (2 - ピリジル) - 3 - キノリンカルボキ サミド

1.2 - ジヒドロ・4 - ヒドロキシ-1-フェニル・N-(2-ピリジル)-3-キノリンカルボキサミド2.4 9をベンセン 150 副中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 8.4 9で処理した。このスラリーを宝温で3 9 分間接押し、伊遇しそして蒸発させた。残留物をジクロロメタン・ジェチルエーテルから再結晶して1.4 - ジヒドロ・4 - オキソ・1 - フェニル・N-(2-ピリジル)-3-キノリンカルボキサミド2.198(92%)を得た。融点238~240で元素分析値(C21H15N5O2として)

C% H% N%

計算値: 73.88 4.42 12.3D

実測値: 73.53 4.44 12.18

**夹施**例 14

1.4 - リヒドローN-(5-メチル-3-イソ

元 素分 析 値 (C20H15N3O3 として)

C% H% N%

計算値: 69.55 4.37 12.16

実調値: 69.40 4.32 12.10

**契施例 15** 

1.4 - ジェドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル -ド - (2 - チアゾリル) - 3 - キノリンカルポ キサミド

1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェニルー N - (2 - チアゾリル) - 3 - キノリンカルポキサミド 6 6 7 9をジクロロメタン 100 ㎡中 に溶解した提件溶液に過マンガン酸 パリウム 2 6 7 9をジクロロメタン 500 ㎡中 に溶解した溶液を満加した。室園で 6 時間提件した後にこの溶液をが過し次いで蒸発させた。残留物をクロロホルムから再結晶して 1.4 - ジヒドロー 4 - オキソー 1 - フェニルー N - (2 - チアゾリル)

オキサゾリル) - 4 - オキソ - 1 - フエニル -3 - キノリンカルボキサミド

- 3 - キノリンカルポキサミド 5.709(86%) を得た。融点 290℃

元条分析値 (C19H14N3O28 として)

C% H% N%

計算値: 65.70 4.06 12.10

突測値: 65.44 3.82 12.19

突旅例 16

1.4 - ジヒドロ・4 - オヤソ・1 - フエニル・ N - フエニル - 3 - ヤノリンカルポキサミド

1.2 - ジェドロー 4 - ェドロキシー 1 - フェニルー N - フェニルー 3 - キノリンカルがキサミド 1 5.0 gをトルエン 250 配中化溶解した溶液を活性二酸化マンガン 6 0.0 gで処理しそして 定型で 4 時間提拌した。 このスラリーを沪遠したいで蒸発させた。 残留物を最初にフラッシュクロマトグラフィー (シリカゲル:溶離剤として ジクロロメタンを使用)により次に高速液体ク

ロマトグラフィー (シリカゲル: 溶離剤として ジクロロメタンを使用) により精製した。残留 物をジクロロメタンから再結晶して 1.4 - ジヒ ドロ-4-オキソー1-フエニルー N-フエニ ル-3-キノリンカルポキサミド 6.75 g (45%) を得た。融点 203~205 c

元 宋 分 析 値 (C22H16N2O2 として)

C% H% N%

計算值: 77.63 4.74 8.23

実 御 値 : 77.21 4.83 8.18

#### 実施例 17

1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルボキサミド

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - 1 - フェ ニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリン カルボキサミド 8.09をクロロホルム 250 m8 中に

3 - キノリンカルボキサミド 9.0 9を熱トルエン 250 ml 中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 3 6 0 9で処理しそして周囲温度で 2 時間攪拌した。このスラリーを炉過し次いで蒸発させた。
残留物をクロロホルムから再結晶して 1.4 - ジヒドロー N - (4 - メチルー 2 - チアゾリル)
- 4 - オキソー 1 - フエニルー 3 - キノリンカルボキサミド 6 0 9 (6 6 %)を得た。融点 252 ~ 254 c

元 累分 析値 (C20H1 6N3O2S として)

С% н% и%

計算值: 6646 4.46 1163

突測値: 6616 435 1129

#### **突施例** 19

1.4 - ジヒドローN - (6 - メチル-2 - ピリジル) - 4 - オキソー1 - フェニル-3 - キノリンカルボキサミド

溶解した溶液を活性二酸化マンガン 3 3.0 9で処理しそして室園で 6 時間提拌した。このスラリーを評過し次いで蒸発させた。残留物をクロロホルムから再結晶して 1.4 - ジヒドロ - 4 - オキソ - 1 - フェニル - N - (2 - ピラジニル) - 3 - キノリンカルボキサミド 5.4 6 9 (90%) を得た。融点 2 9 8 ~ 3 0 0 ℃

元素分析値 (C20H14N4O2 として)

С% Н% N%

計算值: 70.16 4.12 16.37

突測値: 69.52 4.21 14.33

#### **实施例** 18

1.4 - ジヒドロ - N - (4 - メチル - 2 - チア ゾリル) - 4 - オキソ - 1 - フエニル - 3 - キ ノリンカルボキサミド

1.2 - ジヒドロ - 4 - ヒドロキシ - N - ( 4 - メチル - 2 - チアゾリル) - 1 - フェニル -

2-アミノー6-メチルピリジン5.498およ び 1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー 1 - フェ ニル~3-キノリンカルポン酸エチルエステル 109をトルエン 500 配中に溶解した溶液を 4 Åモレキュラーシープ108含有のソックスレ 一英置中で24時間遺流した。この溶液を沪過 し次いで蒸発させた。幾留物を高速液体クロマ トグラフィー(シリカゲル:溶離剤としてジク ロロメタンを使用)により精製して 1,2 - ジェ ドロー 4 - ヒドロキシー N - ( 6 - メチル - 2 - ピリクル) - 1 - フエニル - 5 - キノリンカ ルボキサミド288を得、これをクロロホルム 中に溶解し、活性二酸化マンガン359で処理 しそして室温でる時間攪拌した。このスラリー を沪過し次いで蒸発させた。残留物をジェチル エーテルから再結晶して 1.4 - ジヒドローN-(6-メテルー2-ピリジル)-4-オキソー

1 - フェニル - 3 - キノリンカルポキサミド5.8 9 ( 2 4 % ) を待た。融点 2 7 3 ~ 2 7 4 ℃ 元素分析値 (C22H17N3O2 として)

C% H% N%

計算值: 74.38 4.82 11.81

実制値: 74.15 4.90 11.77

突施例 20

1.4 - ジェドローN - (5 - メチル - 2 - ピリ ジル) - 4 - オキソ - 1 - フエニル - 3 - キノ リンカルボキサミド

1.2 - ジヒドロー 4 - ヒドロキシー N - (5 - メチルー 2 - ピリジル) - 1 - フエニルー 3 - キノリンカルボキサミド 1 2 3 0 9 をクロロホルム 250 M 中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 5 0.0 9で処理しそして室温で 2 時間攪拌した。このスラリーを炉過し次いで蒸発させた。
残留物をクロロホルムから再結晶して 1.4 - ジ

ラリーを炉過し次いで蒸発させた。残留物を高速液体クロマトグラフィー(シリカゲル:溶離剤としてジクロロメタンを使用)により精製し次いでジクロロメタンから再結晶してN-(2-ペンゾテアゾリル)-1.4-ジヒドロ-4-オキソ-1-フェニル-3-キノリンカルボキサミド4.6%(48%)を得た。融点295~297で元素分析値(C25H15NsO28として)

C% H% N%

計算值: 69.50 3.80 10.57

実測値: 69.22 3.98 10.50

特許出願人 ヘキスト・ルセル・フアーマシユウ テイカルズ・インコーポレイテッド

代理人 弁座士 高 木 千



- . -

ヒドロ・N - (5 - メナル - 2 - ピリジル) -4 - オキソ - 1 - フエニル - 3 - キノリンカル ポキサミド 10.968(91%)を得た。融点 248 ~ 250℃

元素分析値(C22H17N3O2 として)

C% H% N%

計算値: 74.35 4.82 11.82

奥湖催: 74.54 5.00 11.85

突施例 21

N - (2 - ベンソチアソリル) - 1.4 - ジヒドロ-4 - オキソ-1 - フエニル- 5 - キノリンカルボキサミド

N-(2-ベンゾナアゾリル)-1.2-ジヒドロ-4-ヒドロキシ-1-フェニル-3-キノリンカルポキサミド 9.669をトルエン 250 ml 中に溶解した溶液を活性二酸化マンガン 39.09 で処理しそして室温で 4 時間提拌した。このス 第1頁の続き

⑦発 明 者 ラツセル。リチャー アメリカ合衆国ニュージャージー州 (07931) フアーヒルド・リー・ヘイマー ズ、ビー・オー・ボックス344

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.